CURABLE COMPOSITION FOR MOLDING AND MOLDED ITEM OBTAINED BY CURING SAME

Publication number: JP2000154255 (A)

Publication date:

2000-06-06

P JP4002038 (B2)

Also published as:

Inventor(s):

FUJITA MASAYUKI; HASEGAWA NOBUHIRO; NAKAGAWA

YOSHIKI

Applicant(s):

KANEGAFUCHI CHEMICAL IND

Classification:

- international:

C08L23/26; C08G77/12; C08G77/442; C08G81/02; C08L33/08; C08L33/10; C08L83/05; C08L23/00; C08G77/00; C08G81/00; C08L33/00; C08L83/00; (IPC1-7): C08G77/12; C08G81/02; C08G77/442; C08L23/26; C08L33/08; C08L33/10; C08L83/05

- European:

Application number: JP19990259984 19990914

Priority number(s): JP19990259984 19990914; JP19980263821 19980918

Abstract of JP 2000154255 (A)

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a curable composition for molding which is excellent in processibility and curability by compounding an alkenylated vinyl polymer and a hydrosilylated compound as the essential ingredients. SOLUTION: A vinyl polymer having at least one alkenyl group represented by CH2=C(R1)-(wherein R1 is H or methyl) is used. A vinyl polymer formed by using at least 40 wt.% (meth)acrylic acid-based monomer is especially preferable. The mol.wt. distribution is preferably lower than 1.8. The vinyl polymer is preferably one formed by living free-radical polymerization, especially atom transfer free-radical polymerization. A compound such as a linear polysiloxane or a cyclic siloxane can be used as the hydrosilylated compound, The vinyl polymer and the hydrolilylated compound are compounded in a molar ratio of alkenyl group to hydrosilyl group of 5-0.2.

Data supplied from the **esp@cenet** database — Worldwide

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2000-154255 (P2000-154255A)

(43)公開日 平成12年6月6日(2000.6.6)

(51) Int.Cl. ⁷		設別記号		FΙ					テーマコート*(参考)
C 0 8 G	81/02			C 0	8 G	81/02			
	77/442					77/442			
C08L	23/26			CO	8 L	23/26			
	33/08					33/08			
	33/10					33/10			
		***	查請求	未請求	被被	河の数10	OL	(全 17 頁)	最終質に続く
(21)出願番号		特願平11-259984		(71)	出願人	\ 000000	941		
						鐘淵化	学工業	株式会社	
(22)出顧日		平成11年9月14日(1999.9.14)				大阪府	大阪市	北区中之島 3	丁目2番4号
				(72)	発明和	」 藤田	雅幸		
(31)優先権主張番号		特願平10-263821				兵庫県	神戸市	兵庫区吉田町	1-2-80鐘淵
(32) 優先日		平成10年9月18日(1998.9.18)				化学工	業株式	会社機能性材料	料RDセンター
(33)優先權主張国		日本 (JP)				神戸研	究所内		
				(72)	発明を	皆 長谷川	伸洋		
						兵庫県	神戸市	兵庫区吉田町	1-2-80鐘淵
						化学工	業株式	会社機能性材料	科RDセンター
						神戸研	究所内		
									最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 成形用硬化性組成物およびこれを硬化させてなる成形体

(57)【要約】

【課題】 液状の状態で充填材等の配合剤を混練すると とができるととにより加工性に優れ、かつ硬化性に優れ るので短時間で成形可能な成形用硬化性組成物、および これを硬化させてなる十分な機械特性を有する成形体を 提供する

【解決手段】 下記の2成分;

(A)下記一般式(1)で表されるアルケニル基を少な くとも1個有するビニル系重合体、

 $CH_2 = C(R^1) - (1)$

(式中、R¹は水素またはメチル基を示す。)

(B) ヒドロシリル基含有化合物、を必須成分とする成 形用硬化性組成物を用いて硬化させる。

【特許請求の範囲】

【請求項1】以下の2成分:

(A)一般式(1)で表されるアルケニル基を少なくと も1個有するビニル系重合体、

1

 $CH_2 = C(R^1) -$ (1)

(式中、R¹は水素またはメチル基を示す。)

(B) ヒドロシリル基含有化合物、を必須成分とする成 形用硬化性組成物。

【請求項2】(A)成分のビニル系重合体の分子量分布 が1.8未満である請求項1記載の成形用硬化性組成 物。

【請求項3】(A)成分のビニル系重合体が(メタ)ア クリル系重合体である請求項1又は2のいずれか1項に 記載の成形用硬化性組成物。

【請求項4】(A)成分のビニル系重合体がアクリル系 重合体である請求項1~3のいずれか1項に記載の成形 用硬化性組成物。

【請求項5】(A)成分のビニル系重合体がリビングラ ジカル重合法により製造されることを特徴とする請求項 1~4のいずれか1項に記載の成形用硬化性組成物。

【請求項6】(A)成分のビニル系重合体が原子移動ラ ジカル重合法により製造されることを特徴とする請求項 1~5のいずれか1項に記載の成形用硬化性組成物。

【請求項7】(A)成分が一般式(1)に示すアルケニ ル基を分子鎖末端に少なくとも1個有するビニル系重合 体である請求項1~6のいずれか1項に記載の成形用硬 化性組成物。

【請求項8】(A)成分が以下の工程:

(1)ビニル系モノマーを原子移動ラジカル重合法によ 有するビニル系重合体を製造し、

 $-C(R^2)(R^3)(X)$ (2)

式中、R'およびR'はビニル系モノマーのエチレン性不 飽和基に結合した基を示す。Xは塩素、臭素またはヨウ 素を示す。

(2)前記重合体の末端ハロゲンを一般式(1)のアル ケニル基を有する置換基に変換する;により得られるビ ニル系重合体である請求項1~7のいずれか1項に記載 の成形用硬化性組成物。

【請求項9】(A)成分が以下の工程:

- (1)ビニル系モノマーをリビングラジカル重合法によ り重合するととにより、ビニル系重合体を製造し、
- (2)続いて重合性の低いアルケニル基を少なくとも2 個有する化合物を反応させる;により得られるビニル系 重合体である請求項1~7のいずれか1項に記載の成形 用硬化性組成物。

【請求項10】請求項1~9のうちいずれか1項に記載 の成形用硬化性組成物を硬化させてなる成形体。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、成形用硬化性組成 物およびこれを硬化させてなる成形体に関する。さらに 詳しくは、アルケニル基含有ビニル系重合体と、ヒドロ シリル基含有化合物を必須成分とし、成形によって硬化 物を得る成形用硬化性組成物および該組成物を硬化させ てなる成形体に関する。

[0002]

【従来の技術】ビニル系重合体や(メタ)アクリル系重 合体を主成分とする成形体は、高分子量の重合体を各種 添加剤とともにロールやミル等を用いて加熱状態で混連 し、成形することにより得られている。熱可塑性樹脂あ るいは熱硬化性樹脂を成形する場合は、加熱溶融状態で 成形する必要があり、熱に弱い添加剤を用いる事ができ ないなどの問題がある。またアクリルゴムに代表される ゴムを成形する場合は、未加硫ゴムに充填材、加硫剤等 の配合剤を混練した後に加硫成形することにより得られ るが、この場合上記の問題点以外に、混練り時にロール に付着したり、シーティング時に平滑になりにくかった り、あるいは成形時に非流動性である等の加工性の悪さ 20 と加硫速度の遅さ、あるいは長時間のポストキュアが必 要である等硬化性の悪さにも問題がある。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、充填材等の 配合剤を混練するととが可能な液状の重合体を用いると とにより、加工性に優れかつ硬化性に優れた成形用硬化 性組成物、及びこれを硬化させてなる充分な機械特性、 耐熱性および耐油性を有する成形体を提供することを目 的とするものである。

[0004]

り重合するととにより、一般式(2)で示す末端構造を 30 【課題を解決するための手段】本発明は以下の2成分: (A) 一般式(1)で表されるアルケニル基を少なくと も1個有するビニル系重合体、

 $CH_2 = C(R^1) - (1)$

(式中、R¹は水素またはメチル基を示す。)

(B) ヒドロシリル基含有化合物、を必須成分とする成 形用硬化性組成物およびこれを硬化させてなる成形体で ある。

[0005]

【発明の実施の形態】本発明は以下の2成分:

40 (A) 一般式(1) で表されるアルケニル基を少なくと も1個有するビニル系重合体、

 $CH_2 = C(R^2) - (1)$

(式中、R¹は水素またはメチル基を示す。)

- (B) ヒドロシリル基含有化合物、を必須成分とする成 形用硬化性組成物およびこれを硬化させてなる成形体で ある。
- 【0006】以下に、本発明の成形用硬化性組成物につ いて詳述する。

[(A)成分のビニル系重合体について](A)成分の 50 ビニル系重合体の架橋性基である、上述の一般式(1)

で表されるアルケニル基としては、下記一般式(3)で 表される炭化水素系のアルケニル基;一般式(4)で表 されるエーテル結合を有するアルケニル基、一般式

(5)および(6)で表されるエステル結合を有するア ルケニル基および一般式(7)で表されるカーボネート 結合を有するアルケニル基など酸素原子を介して主鎖に 結合されるアルケニル基;などが挙げられる。

 $CH_2 = C(R^1) - R^4 - (3)$

(式中、R¹は上述したものと同様である。R¹は、直接 結合または炭素数1~20の2価の炭化水素基を示 す。)

上記一般式(3)において、R'としては特に限定され ないが、例えば、- (CH₂)。- (nは0~10の整 数)、-CH,CH(CH,)-、-CH,CH(CH,) CH₂-等が挙げられる。

 $CH_2 = C(R^1) - R^5 - O - (4)$

 $CH_2 = C(R^1) - R^5 - OC(O) - (5)$

 $CH_2 = C(R^1) - R^5 - C(O)O - (6)$

 $CH_2 = C(R^1) - R^5 - OC(O)O - (7)$

(式中、R1は上述したものと同様である。R1は、直接 20 結合または1個以上のエーテル結合を含有していてもよ い炭素数1~20の2価の有機基を示す。)

上記一般式(4)、(5)、(6)および(7)におい て、R'としては特に限定されないが、例えば、-(C H₂) _n - 、 (nは0~20の整数)、-CH₂CH(C H_3) - CH₂CH (CH₃) CH₂-; -CH₂OC H_2CH_2- , $-CH_2OCH_2CH_2CH_2-$, $-CH_2C$ $H_2OCH_2CH_2-$, $-CH_2CH_2OCH_2CH_2CH_2$ $_{2}$ -; o-, m-, p-C $_{5}$ H₄-, o-, m-, p-C 2-等が挙げられる。

【0007】また、一般式(8)で表される電子吸引基 を有する基も一般式(1)のアルケニル基として挙げら れる。

 $CH_2 = C(R^1) - R^5 - C(R^6)(R^7) - (8)$ (式中、R'、R'は上述したものと同様である。R'お よびR'はともにカルバニオンC を安定化する電子吸引 基、または一方が上記電子吸引基で他方が水素または炭 素数1~10のアルキル基もしくはフェニル基を示 す。)

上記一般式(8)におけるR°およびR⁷の電子吸引基と しては特に限定されないが、例えば、-CO、R(エス テル基)、-C(O)R(ケト基)、-CON(R₂) (アミド基)、-COSR(チオエステル基)、-CN (ニトリル基)、-NO」(ニトロ基)等が挙げられ る。置換基Rは炭素数1~20のアルキル基、炭素数6 ~20のアリール基または炭素数7~20のアラルキル 基を示し、炭素数1~10のアルキル基もしくはフェニ ル基が好ましい。R゚およびR¹としては、-CO、R、 -C(O)Rおよび-CNが特に好ましい。

【0008】(A)成分のビニル系重合体の主鎖を形成 するモノマーとしては特に限定されず、各種のものを用 いることができる。例示するならば、(メタ)アクリル 酸、(メタ)アクリル酸メチル、(メタ)アクリル酸エ チル、(メタ)アクリル酸-n-プロピル、(メタ)ア クリル酸イソプロピル、(メタ)アクリル酸-n-ブチ ル、(メタ)アクリル酸イソブチル、(メタ)アクリル 酸ーtert-ブチル、(メタ)アクリル酸-n-ペン チル、(メタ)アクリル酸-n-ヘキシル、(メタ)ア 10 クリル酸シクロヘキシル、(メタ)アクリル酸-n-ヘ プチル、 (メタ) アクリル酸-n-オクチル、(メタ) アクリル酸-2-エチルヘキシル、(メタ)アクリル酸 ノニル、(メタ)アクリル酸デシル、(メタ)アクリル 酸ドデシル、(メタ)アクリル酸フェニル、(メタ)ア クリル酸トルイル、(メタ)アクリル酸ベンジル、(メ タ) アクリル酸-2-メトキシエチル、(メタ) アクリ ル酸-3-メトキシブチル、(メタ)アクリル酸-2-ヒドロキシエチル、(メタ)アクリル酸-2-ヒドロキ シプロピル、(メタ)アクリル酸ステアリル、(メタ) アクリル酸グリシジル、(メタ)アクリル酸-2-アミ ノエチル、ァー(メタクリロイルオキシプロピル)トリ メトキシシラン、(メタ)アクリル酸のエチレンオキサ イド付加物、(メタ)アクリル酸トリフルオロメチルメ チル、(メタ)アクリル酸-2-トリフルオロメチルエ チル、(メタ)アクリル酸-2-パーフルオロエチルエ チル、(メタ)アクリル酸-2-パーフルオロエチルー 2-パーフルオロブチルエチル、(メタ)アクリル酸-2-パーフルオロエチル、(メタ)アクリル酸パーフル オロメチル、(メタ)アクリル酸ジパーフルオロメチル $H_2-C_6H_4-$ 、o-, m-, p- $CH_2-C_6H_4-CH$ 30 メチル、(メタ)アクリル酸2-パーフルオロメチルー 2-パーフルオロエチルメチル、(メタ)アクリル酸-2-パーフルオロヘキシルエチル、(メタ)アクリル酸 -2-パーフルオロデシルエチル、(メタ)アクリル酸 -2-パーフルオロヘキサデシルエチル等の(メタ)ア クリル酸系モノマー;スチレン、ビニルトルエン、 α ー メチルスチレン、クロルスチレン、スチレンスルホン酸 及びその塩等のスチレン系モノマー; パーフルオロエチ レン、パーフルオロプロピレン、フッ化ビニリデン等の フッ素含有ビニルモノマー;ビニルトリメトキシシラ 40 ン、ビニルトリエトキシシラン等のケイ素含有ビニル系 モノマー;無水マレイン酸、マレイン酸、マレイン酸の モノアルキルエステル及びジアルキルエステル;フマル 酸、フマル酸のモノアルキルエステル及びジアルキルエ ステル;マレイミド、メチルマレイミド、エチルマレイ ミド、プロピルマレイミド、ブチルマレイミド、ヘキシ ルマレイミド、オクチルマレイミド、ドデシルマレイミ ド、ステアリルマレイミド、フェニルマレイミド、シク ロヘキシルマレイミド等のマレイミド系モノマー;アク リロニトリル、メタクリロニトリル等のニトリル基含有

50 ビニル系モノマー;アクリルアミド、メタクリルアミド

等のアミド基含有ビニル系モノマー;酢酸ビニル、プロピオン酸ビニル、ピバリン酸ビニル、安息香酸ビニル、桂皮酸ビニル等のビニルエステル類;エチレン、プロピレン等のアルケン類;ブタジエン、イソプレン等の共役ジエン類;塩化ビニル、塩化ビニリデン、塩化アリル、アリルアルコール等が挙げられる。これらは、単独で用いてもよく、2種以上を併用しても構わない。なお上記表現形式で例えば(メタ)アクリル酸とは、アクリル酸および/またはメタクリル酸を示す。

【0009】一般式(1)に示すアルケニル基を少なくとも1個有するビニル系重合体では、上記のモノマーの中で(メタ)アクリル酸系モノマーを40重量%以上用いて合成することにより得られた(メタ)アクリル系重合体が、物性面からより好ましい。また一般式(1)に示すアルケニル基を少なくとも1個有するビニル系重合体では、上記モノマーの中でアクリル酸系モノマーを40重量%以上用いて合成することにより得られたアクリル系重合体が、物性面から更に好ましい。

【0010】アルケニル基を少なくとも1個有するビニル系重合体の分子量分布、すなわち重量平均分子量(M 20 w)と数平均分子量(Mn)の比(Mw/Mn)については特に限定されない。しかし、硬化性組成物とした際の粘度を低く抑えて取扱いを容易にし、なおかつ十分な硬化物物性を得るためには、分子量分布は狭いのが好ましい。分子量分布の値としては1.8未満が好ましく、より好ましくは1.7以下、さらに好ましくは1.6以下、さらに好ましくは1.5以下、さらに好ましくは1.6以下、さらに好ましくは1.3以下である。分子量分布の測定は、ゲルバーミエーションクロマトグラフィー(GPC)で測定するのが最も一般的である。移動 30 相としてはクロロホルムやTHFを、カラムとしてはポリスチレンゲルカラムを用い、数平均分子量等はポリスチレン換算で求めることができる。

【0011】アルケニル基を少なくとも1個有するビニル系重合体の分子量については特に限定されないが、500~10000の範囲にあるのが好ましい。分子量が500以下であると、ビニル系重合体の本来の特性が発現されにくく、また、10000以上であると、取り扱いが困難になる。

【0012】アルケニル基を少なくとも1個有するビニル系重合体は、種々の重合法により得ることができ、その方法は特に限定されない。しかし、モノマーの汎用性、制御の容易性の点からラジカル重合法によって、直接アルケニル基を導入したり、1段階あるいは数段階の反応でアルケニル基に変換できる特定の官能基を有するビニル系重合体を得、この特定の官能基をアルケニル基に変換することによりアルケニル基を少なくとも1個有するビニル系重合体を得る方法がより好ましい。

【0013】アルケニル基を含む特定の官能基を有する ビニル系重合体を合成する方法において用いられるラジ 50

カル重合法は、重合開始剤としてアゾ系化合物、過酸化物などを用いて、特定の官能基を有するモノマーとビニル系モノマーとを単に共重合させる「一般的なラジカル重合法」と末端などの制御された位置に特定の官能基を導入することが可能な「制御ラジカル重合法」に分類できる。

【0014】「一般的なラジカル重合法」は簡便な方法であるが、この方法では特定の官能基を有するモノマーは確率的にしか重合体中に導入されないので、官能化率の高い重合体を得ようとした場合には、このモノマーをかなり大量に使う必要があり、逆に少量使用ではこの特定の官能基が導入されない重合体の割合が大きくなるという問題点がある。またフリーラジカル重合であるため、分子量分布が広く粘度の高い重合体しか得られないという問題点もある。

【0015】「制御ラジカル重合法」は、更に、特定の官能基を有する連鎖移動剤を用いて重合をおとなうととにより末端に官能基を有するビニル系重合体が得られる「連鎖移動剤法」と重合生長末端が停止反応などを起こさずに生長することによりほぼ設計どおりの分子量の重合体が得られる「リビングラジカル重合法」とに分類することができる。

【0016】「連鎖移動剤法」は、官能化率の高い重合体を得ることが可能であるが、開始剤に対してかなり大量の特定の官能基を有する連鎖移動剤が必要であり、処理も含めて経済面で問題がある。また上記の「一般的なラジカル重合法」と同様、フリーラジカル重合であるため分子量分布が広く、粘度の高い重合体しか得られないという問題点もある。

【0017】 これらの重合法とは異なり、「リビングラジカル重合法」は、重合速度が高く、ラジカル同士のカップリングなどによる停止反応が起こりやすいため制御が難しいとされるラジカル重合でありながら、停止反応が起こりにくく、分子量分布の狭い(Mw/Mnが1.1~1.5程度)重合体が得られるとともに、モノマーと開始剤の仕込み比によって分子量を自由にコントロールすることができる。

【0018】従って「リビングラジカル重合法」は、分子量分布が狭く、粘度が低い重合体を得ることができる上に、特定の官能基を有するモノマーを重合体のほぼ任意の位置に導入することができるため、上記特定の官能基を有するビニル系重合体の製造方法としてはより好ましいものである。

【0019】なお、リビング重合とは狭義においては、 末端が常に活性を持ち続けて分子鎖が生長していく重合 のことをいうが、一般には、末端が不活性化されたもの と活性化されたものが平衡状態にありながら生長してい く擬リビング重合も含まれる。本発明における定義も後 者である。

0 【0020】「リビングラジカル重合法」は近年様々な

グループで積極的に研究がなされている。その例として は、たとえばジャーナル・オブ・アメリカン・ケミカル ソサエティー(J. Am. Chem. Soc.)、19 94年、116巻、7943頁に示されるようなコバル トポルフィリン錯体を用いるもの、マクロモレキュール ズ(Macromolecules)、1994年、2 7巻、7228頁に示されるようなニトロキシド化合物 などのラジカル捕捉剤を用いるもの、有機ハロゲン化物 等を開始剤とし遷移金属錯体を触媒とする「原子移動ラ ジカル重合」(Atom Transfer Radi cal Polymerization: ATRP) & どがあげられる。

【0021】「リビングラジカル重合法」の中でも、有 機ハロゲン化物あるいはハロゲン化スルホニル化合物等 を開始剤、遷移金属錯体を触媒としてビニル系モノマー を重合する「原子移動ラジカル重合法」は、上記の「リ ビングラジカル重合法」の特徴に加えて、官能基変換反 応に比較的有利なハロゲン等を末端に有し、開始剤や触 媒の設計の自由度が大きいことから、特定の官能基を有 するビニル系重合体の製造方法としてはさらに好まし い。この原子移動ラジカル重合法としては例えばMat yjaszewskiら、ジャーナル・オブ・アメリカ ン・ケミカルソサエティー(J. Am. Chem. So c.)1995年、117巻、5614頁、マクロモレ キュールズ (Macromolecules) 1995 年、28巻、7901頁, サイエンス (Scienc e) 1996年、272巻、866頁、WO96/30 421号公報, WO97/18247号公報あるいはS awamotoら、マクロモレキュールズ(Macro などが挙げられる。

【0022】この原子移動ラジカル重合では、有機ハロ ゲン化物、特に反応性の高い炭素-ハロゲン結合を有す る有機ハロゲン化物(例えば、α位にハロゲンを有する カルボニル化合物や、ベンジル位にハロゲンを有する化 合物)、あるいはハロゲン化スルホニル化合物等が開始 剤として用いられる。

【0023】この重合法を用いて架橋性のビニル系重合 体を得るために、開始点を2個以上有する有機ハロゲン 化物、またはハロゲン化スルホニル化合物が開始剤とし て用いられる。それらの具体例としては、

 $o-, m-, p-XCH_2-C_5H_4-CH_2X, o-, m$ $-, p-CH_{3}C(H)(X)-C_{6}H_{4}-C(H)$ $(X) CH_{3}, o-, m-, p-(CH_{3})_{2}C(X) C_6H_4-C(X)(CH_3)_2$

(上記式中、C。H、はフェニレン基を示す。Xは塩素、 臭素、またはヨウ素を示す。)

 $RO_2C-C(H)(X)-(CH_2)_n-C(H)$ $(X) - CO_2R, RO_2C - C(CH_3)(X) - (C$ H_2) $_n$ - C (CH $_3$) (X) - CO $_2$ R, RC (O) - C

(H) (X) - (CH₂) - C(H) (X) - C(O) $R, RC (O) - C (CH_3) (X) - (CH_2), -C$ $(CH_3)(X)-C(O)R$

(上記式中、Rは炭素数1~20のアルキル基、アリー ル基またはアラルキル基を示す。nは0~20の整数を 表し、Xは塩素、臭素、ヨウ素を示す。)

 $XCH_2-C(O)-CH_2X, H_3C-C(H)(X)$ $-C(O)-C(H)(X)-CH_{3}(H_{3}C)_{2}C$ (X) - C (O) - C (X) (CH₃)₂, C₆H₅C(H) (X) - (CH₂) - C(H) (X) C₆H₅(上記式中、Xは塩素、臭素またはヨウ素を表し、n は

0~20の整数を示す。)

 $XCH_{1}CO_{2}-(CH_{2})_{n}-OCOCH_{2}X, CH_{3}C$ (H) $(X) CO_2 - (CH_2)_n - OCOC(H)$ $(X) CH_{3}, (CH_{3})_{2}C (X) CO_{2} - (CH_{2})_{n} OCOC(X)(CH_3)_2$

(上記式中、nは1~20の整数を示す。) $XCH_2C(O)C(O)CH_2X,CH_3C(H)$ (X) C (O) C (O) C (H) (X) CH₃ (C)20 H_3) $_2$ C (X) C (O) C (O) C (X) (C H_3) $_2$ o-, m-, $p-XCH_2CO_2-C_5H_4-OCOCH_2$ $X_{0}-, m-, p-CH_{3}C(H)(X)CO_{2}-C_{6}$ H_4 -OCOC (H) (X) CH_3 , o-, m-, p- $(CH_3)_2C(X)CO_2-C_6H_4-OCOC(X)$ $(CH_3)_2$, o-, m-, p-XSO₂-C₆H₄-SO₂ X

(上記式中、Xは塩素、臭素、またはヨウ素を示す。) 重合触媒として用いられる遷移金属錯体としては特に限 定されないが、好ましくは周期律表第7族、8族、9 molecules) 1995年、28巻、1721頁 30 族、10族、または11族元素を中心金属とする金属錯 体錯体である。更に好ましいものとして、0価の銅、1 価の銅、2価のルテニウム、2価の鉄又は2価のニッケ ルの錯体が挙げられる。なかでも、銅の錯体が好まし い。1価の銅化合物を具体的に例示するならば、塩化第 一銅、臭化第一銅、ヨウ化第一銅、シアン化第一銅、酸 化第一銅、過塩素酸第一銅等である。銅化合物を用いる 場合、触媒活性を高めるために2,2′ービビリジル及 びその誘導体、1,10-フェナントロリン及びその誘 導体、テトラメチルエチレンジアミン、ペンタメチルジ エチレントリアミン、ヘキサメチルトリス(2-アミノ エチル) アミン等のポリアミン等の配位子が添加され る。また、2価の塩化ルテニウムのトリストリフェニル ホスフィン錯体(RuCl、(PPh。)。)も触媒とし て好適である。ルテニウム化合物を触媒として用いる場 合は、活性化剤としてアルミニウムアルコキシド類が添 加される。更に、2価の鉄のビストリフェニルホスフィ ン錯体(FeCl₂(PPh₃)₂)、2価のニッケルの ビストリフェニルホスフィン錯体(NiClz(PP h₃)₂)、及び、2価のニッケルのビストリブチルホス 50 フィン錯体 (NiBr、(PBu,),) も、触媒として

好適である。

【0024】との重合において用いられるビニル系のモ ノマーとしては特に限定されず、既に例示したものをす べて好適に用いるととができる。

9

【0025】上記重合反応は、無溶媒でも可能である が、下記の各種溶媒中で行うこともできる。溶媒として は特に限定されず、例えば、ベンゼン、トルエン等の炭 化水素系溶媒;ジエチルエーテル、テトラヒドロフラ ン、ジフェニルエーテル、アニソール、ジメトキシベン ゼン等のエーテル系溶媒:塩化メチレン、クロロホル ム、クロロベンゼン等のハロゲン化炭化水素系溶媒;ア セトン、メチルエチルケトン、メチルイソブチルケトン 等のケトン系溶媒:メタノール、エタノール、プロバノ ール、イソプロパノール、nーブチルアルコール、te rtーブチルアルコール等のアルコール系溶媒;アセト ニトリル、プロピオニトリル、ベンゾニトリル等のニト リル系溶媒;酢酸エチル、酢酸ブチル等のエステル系溶 媒;エチレンカーボネート、プロピレンカーボネート等 のカーボネート系溶媒等が挙げられる。これらは、単独 でもよく、2種以上を併用してもよい。また、エマルジ 20 ョン系もしくは超臨界流体COzを媒体とする系におい ても重合を行うことができる。

【0026】重合は、0~200℃の範囲で行うことが*

{式中、R¹は水素またはメチル基を表し、互いに同一 であっても異なっていてもよい。R゚は-C(O)O-(エステル基)、またはo-, m-もしくはp-フェニ レン基を示す。R°は直接結合、または1個以上のエー テル結合を有していてもよい炭素数1~20の2価の有 機基を示す。R[®]がエステル基のものは(メタ)アクリ レート系化合物、R®がフェニレン基のものはスチレン 系の化合物である。}

上記一般式(9)におけるR°としては、特に限定され ないが、例えば、メチレン、エチレン、プロピレン等の アルキレン基; o-, m-, p-フェニレン基;ベンジ ル基等のアラルキル基;-CH、CH、-O-CH、-や -O-CH2-等のエーテル結合を含むアルキレン基等 が挙げられる。

【0030】上記一般式(9)の化合物の中でも、入手 が容易であるという点から下記のものが好ましい。 $H_2C = C (H) C (O) O (CH_2)_n - CH = CH_2$ $H_2C=C(CH_3)C(O)O(CH_2)_n-CH=CH$

(上記の各式において、nは0~20の整数を示す。) $H_2 C = C (H) C (O) O (CH_2)_n - O - (CH_2)$ $_{\bullet}$ CH=CH₂, H₂C=C (CH₃)C (O) O (C H_2),-O-(CH₂),CH=CH₂

(上記の各式において、nは1~20の整数、mは0~ 20の整数を示す。)

*でき、好ましくは、室温~150℃の範囲である。

【0027】一般式(1)で示されるアルケニル基を少 なくとも1個有するビニル系重合体の製造方法は、以下 の「A]~ [C] において具体的に例示して説明するが これらに限定されるものではない。

[A] ラジカル重合によりビニル系重合体を合成する際 に、重合体主鎖に直接アルケニル基を導入する方法。

[B] 一般式(2) で表されるハロゲンを少なくとも 1 個有するビニル系重合体を用いて、このハロゲンをアル 10 ケニル基含有官能基に置換する方法。

[C]水酸基を少なくとも1個有するビニル系重合体を 用いて、この水酸基をアルケニル基含有官能基に置換す る方法。

【0028】上記合成法 [A] の重合体主鎖に直接アル ケニル基を導入する方法としては特に限定されないが、 具体的には次に述べる [A-a]~[A-b]の方法な どを挙げることができる。

【0029】[A-a]リビングラジカル重合によりビ ニル系重合体を合成する際に、所定のビニル系モノマー とともに、下記一般式(9)等で表される一分子中に重 合性のアルケニル基および重合性の低いアルケニル基を 併せ持つ化合物をも反応させる方法。

 $H_2C = C(R^1) - R^3 - R^3 - C(R^1) = CH_2$ (9)

 $H_zC=CH-C_6H_4-CH_2CH=CH_2$, o-, m $-, p-H_2C=CH-C_6H_4-CH_2-C(CH_3)=$ CH_2 , o-, m-, p- $H_2C = CH - C_6H_4 - CH_2$ $CH_2CH=CH_2$, o-, m-, p- $H_2C=CH-C_6$ $H_4 - OCH_2CH = CH_2$, o-, m-, p- $H_2C = C$ 30 $H-C_6H_4-OCH_2-C(CH_3)=CH_2$, o-, m $-, p-H_2C=CH-C_6H_4-OCH_2CH_2CH=C$ H_2 , o-, m-, p- H_2 C=C(C H_3)-C₆ H_4 - $C (CH_3) = CH_2, o-, m-, p-H_2C=C (C$ H_3) $-C_6H_4-CH_2CH=CH_2$, o-, m-, p- $H_2C = C (CH_3) - C_6H_4 - CH_2C (CH_3) = CH$ $_{2}$, $_{0}$ -, $_{m}$ -, $_{p}$ - $_{1}$ C = C (CH₃) - C₆ H₄ - C $H_2CH_2CH=CH_2$, o-, m-, p- $H_2C=C$ (C H_3) $-C_5H_4-OCH_2CH=CH_2$, o-, m-, p $-H_{z}C = C (CH_{3}) - C_{6}H_{4} - OCH_{2} - C (CH_{3})$ 40 = CH_2 , o-, m-, p- H_2 C=C(CH_3)- C_6 H $4 - OCH_2CH_2CH = CH_2$

(上記の各式において、C。H、はフェニレン基を示 す。)

なお、上記重合性のアルケニル基および重合性の低いア ルケニル基を併せ持つ化合物を反応させる時期としては 特に制限はないが、リビングラジカル重合において、重 合反応の終期あるいは所定のモノマーの反応終了後に、 第2のモノマーとして反応させるのが好ましい。

【0031】 [A-b] リビングラジカル重合によりビ o-, m-, p-ジビニルベンゼン、o-, m-, p- 50 ニル系重合体を合成する際に、重合反応の終期あるいは 所定のモノマーの反応終了後に、第2のモノマーとして、重合性の低いアルケニル基を少なくとも2個有する 化合物を反応させる方法。

【0032】とのような化合物としては特に限定されないが、一般式(10)に示される化合物等が挙げられる。

 $H_2C=C(R^1)-R^{10}-C(R^1)=CH_2(10)$ (式中、 R^1 は水素またはメチル基を表し、互いに同一でも異なっていてもよい。 R^{10} は 1 個以上のエーテル結合を含んでいてもよい炭素数 $1\sim20$ の 2 価の有機基を 10示す。)

上記一般式(10)に示される化合物としては特に限定されないが、入手が容易であるということから、1,5 - ヘキサジエン、1,7 - オクタジエン、1,9 - デカジエンが好ましい。

【0033】上記合成法 [A]の重合体主鎖に直接アルケニル基を導入することによる、アルケニル基を少なくとも1個有するビニル系重合体の合成方法においては、一分子当たりに導入されるアルケニル基の制御がより容易である点から [A-b]の方法が好ましい。

 $H_2C = C(R^1)C(R^{11})(R^{12})Sn(R^{13}),$ (11)

(式中、R¹は上述したものと同様である。R¹¹および R¹²は水素、または炭素数 1~10のアルキル基、炭素 数6~10のアリール基、または炭素数 7~10のアラルキル基を表し、これらは互いに同じであっても異なっていてもよい。R¹³は、炭素数 1~10のアルキル基、アリール基、またはアラルキル基を示す。)

上記一般式(11)の有機錫化合物の具体例を示すならば、アリルトリブチル錫、アリルトリメチル錫、アリル※

 $M^+C^-(R^6)(R^7)-R^5-C(R^1)=CH_2(12)$

(式中、R¹、R¹、R゚* はよびR'は上述したものと同様である。M゚はアルカリ金属イオンまたは4級アンモニウムイオンを示す。)

アルカリ金属イオンとしてはリチウムイオン、ナトリウムイオン、カリウムイオンが、また、4級アンモニウムイオンとしては、テトラメチルアンモニウムイオン、テトラエチルアンモニウムイオン、トリメチルドデシルアンモニウムイオン、トリメチルドデシルアンモニウムイオン、テトラブチルアンモニウムイオン等が具体例として挙げられる。

【0039】上記一般式(12)のカルバニオンは、その前駆体に対して塩基性化合物を作用させ、活性プロトンを引き抜くことによって得ることができる。

【0040】一般式(12)のカルバニオンの前駆化合物としては以下のような化合物が例示できる。

 $H_2C = CH - CH (CO_2CH_3)_2$, $H_2C = CH - C$ m-, $p-H_2C = CH - C_6H_4 - CH (CN) (CO_2C_2H_5)_2$, $H_2C = CH - (CH_2)_nCH$ C_2H_5 , C_2H_5 , C_3H_5

*【0034】上記合成法[B]における一般式(2)で表されるハロゲンを少なくとも1個有するビニル系重合体の合成法は原子移動ラジカル重合法が好ましい。この重合体のハロゲンをアルケニル基含有官能基に置換する方法としては特に限定されないが、具体的には次に述べる[B-a]~[B-d]の方法などを挙げることができる。

12

【0035】[B-a]一般式(2)で表されるハロゲンを少なくとも1個有するビニル系重合体にアルケニル 基を有する各種の有機金属化合物を作用させてハロゲンを置換する方法。

【0036】このような有機金属化合物としては、有機リチウム、有機ナトリウム、有機カリウム、有機マグネシウム、有機錫、有機ケイ素、有機亜鉛、有機銅等が挙げられる。特に上記一般式(2)のハロゲンと選択的に反応し、カルボニル基との反応性が低いという点で、有機錫、有機銅化合物が好ましい。

【0037】アルケニル基を有する有機錫化合物としては、特に制限はないが、下記一般式(11)で示される *20 化合物が好ましい。

※トリ(n-オクチル)錫、アリルトリ(シクロヘキシル)錫等が例示される。 アルケニル基を有する有機銅化合物としては、ジビニル銅リチウム、ジアリル銅リチウム、ジイソプロペニル銅リチウム等が例示される。 【0038】 [B-b] 一般式(2)で表されるハロゲンを少なくとも1個有するビニル系重合体に、下記一般式(12)等で表されるアルケニル基を有する安定化カルバニオンを反応させてハロゲンを置換する方法。

 $C_6H_4-CH(CO_2C_2H_5)_2$, o-, m-, p-H₂ $C = CH - C_6H_4 - CH_2CH(CO_2CH_3)_2, o-,$ m-, $p-H_2C=CH-C_6H_4-CH_2CH_1CO_2C_2$ H_s), $H_2C = CH - CH(C(O)CH_3)(CO_2)$ C_2H_5), $H_2C=CH-(CH_2)_nCH(C(O)C$ H_3) (CO₂C₂H₅), o-, m-, p- H_2 C=CH $-C_6H_4-CH(C(O)CH_3)(CO_2C_2H_5)$, o -, m-, $p-H_2C=CH-C_6H_4-CH_2CH$ (C $(O) CH_3) (CO_2C_2H_5) , H_2C = CH - CH$ $(C (O) CH_3)_2, H_2C = CH - (CH_2)_nCH$ $(C(O)CH_3)_2, o-, m-, p-H_2C=CH C_6H_4-CH$ (C (O) CH_3)₂, o-, m-, p-H $_{2}C = CH - C_{6}H_{4} - CH_{2}CH(C(O)CH_{3})_{2}, H$ $_{2}C = CH - CH (CN) (CO_{2}C_{2}H_{5}) , H_{2}C = C$ $H-(CH_2)_nCH(CN)(CO_2C_2H_5), o$ $m-, p-H_zC=CH-C_6H_4-CH(CN)(CO_z)$ C_2H_5), o-, m-, p- $H_2C=CH-C_5H_4-C$ $H_2CH(CN)(CO_2C_2H_5), H_2C=CH-CH$ $(CN)_2$, $H_2C=CH-(CH_2)_nCH(CN)_2$,

N)₂, o-, m-, $p-H_2C=CH-C_6H_4-CH_2$ $CH(CN)_2$, $H_2C=CH-(CH_2)_nNO_2$, o -, m-, $p-H_2C=CH-C_6H_4-CH_2NO_2$, o -, m-, $p-H_2C=CH-C_6H_4-CH_2CH_2N$ O_2 , $H_2C = CH - CH(C_6H_5)(CO_2C_2H_5)$, $H_2C = CH - (CH_2)_{R}CH (C_6H_5) (CO_2C$ $_{2}H_{5}$), o-, m-, p- $H_{2}C=CH-C_{6}H_{4}-CH$ (C_6H_5) $(CO_2C_2H_5)$, o-, m-, p-H₂C= $CH-C_5H_4-CH_2CH(C_5H_5)$ ($CO_2C_2H_5$)

(上記式中、nは1~10の整数を示す。)

13

上記化合物からプロトンを引き抜き一般式(12)のカ ルバニオンとするためには各種の塩基性化合物が使用さ れる。これらの塩基性化合物としては以下のような化合 物が例示できる。ナトリウム、カリウム、リチウム等の アルカリ金属;ナトリウムメトキシド、カリウムメトキ シド、リチウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、カ リウムエトキシド、リチウムエトキシド、ナトリウムtertーブトキシド、カリウムーtertーブトキシ ド等の金属アルコキシド;炭酸ナトリウム、炭酸カリウ ム、炭酸リチウム、炭酸水素ナトリウム等の炭酸塩;水 20 酸化ナトリウム、水酸化カリウム等の水酸化物;水素化 ナトリウム、水素化カリウム、メチルリチウム、エチル リチウム等の水素化物;n-ブチルリチウム、tert **-ブチルリチウム、リチウムジイソプロピルアミド、リ** チウムヘキサメチルジシラジド等の有機金属; アンモニ ア;トリメチルアミン、トリエチルアミン、トリブチル アミン等のアルキルアミン:テトラメチルエチレンジア ミン、ペンタメチルジエチレントリアミン等のポリアミ ン;ピリジン、ピコリン等のピリジン系化合物等。 過剰量用いればよく、好ましくは1~1.2当量であ

【0041】上記のカルバニオンとして4級アンモニウ ム塩も使用できる。との場合、カルボン酸化合物のアル カリ金属塩であるものを調製し、これに4級アンモニウ ムハライドを作用させることによって得られる。4級ア ンモニウムハライドとしては、テトラメチルアンモニウ ムハライド、テトラエチルアンモニウムハライド、トリ メチルベンジルアンモニウムハライド、トリメチルドデ シルアンモニウムハライド、テトラブチルアンモニウム 40 ハライド等が例示される。

る。

【0042】上記前駆化合物と塩基性化合物を反応させ る際に用いられる溶媒としては、例えば、ベンゼン、ト ルエン等の炭化水素系溶媒;ジエチルエーテル、テトラ ヒドロフラン、ジフェニルエーテル、アニソール、ジメ トキシベンゼン等のエーテル系溶媒;塩化メチレン、ク ロロホルム等のハロゲン化炭化水素系溶媒;アセトン、 メチルエチルケトン、メチルイソブチルケトン等のケト ン系溶媒;メタノール、エタノール、プロパノール、イ ソプロパノール、n-ブチルアルコール、tert-ブ 50 H、H₂C=CH-C(O)O-(CH₂)₂-OH、H₂

チルアルコール等のアルコール系溶媒;アセトニトリ ル、プロピオニトリル、ベンゾニトリル等のニトリル系 溶媒;酢酸エチル、酢酸ブチル等のエステル系溶媒;エ チレンカーボネート、プロピレンカーボネート等のカー ボネート系溶媒;ジメチルホルムアミド、ジメチルアセ トアミド等のアミド系溶媒;ジメチルスルホキシド等の スルホキシド系溶媒等が挙げられる。これらは、単独又 は2種以上を混合して用いることができる。

【0043】上記の前駆体に塩基性化合物を作用させる 10 ととにより一般式(12)で表されるカルバニオンが調 製され、一般式(2)のハロゲン末端を有するビニル系 重合体と反応させることにより、目的とする一般式

(1)で表されるアルケニル基を末端に有するビニル系 重合体を得ることができる。

【0044】[B-c]一般式(2)で表されるハロゲ ンを少なくとも 1 個有するビニル系重合体に、金属単体 あるいは有機金属化合物を作用させてエノレートアニオ ンとし、しかる後に、アルケニル基を有する求電子化合 物と反応させる方法。

【0045】金属単体としては、生成するエノレートア ニオンが他のエステル基を攻撃したり転移するような副 反応を起こしにくいという点で亜鉛が特に好ましい。ア ルケニル基を有する求電子化合物としては各種のものを 使用することができる。例えば、ハロゲンやアセチル基 のような脱離基を有するアルケニル基含有化合物、アル ケニル基を有するカルボニル化合物、アルケニル基を有 するイソシアネート化合物、アルケニル基を有する酸ハ ロゲン化物等である。これらのうち、ハロゲンやアセチ ル基のような脱離基を有するアルケニル基含有化合物を 塩基性化合物の使用量は前駆物質に対して当量または小 30 用いると、主鎖に炭素以外の原子が導入されず、ビニル 系重合体の耐候性が失われないので好ましい。

> 【0046】[B-d]一般式(2)で表されるハロゲ ンを少なくとも 1 個有するビニル系重合体に、下記一般 式(13)等で表されるアルケニル基含有オキシアニオ ン又は下記一般式(14)等で表されるアルケニル基含 有カルボキシレートアニオンを反応させて、上記ハロゲ ンをアルケニル基含有置換基に置換する方法。

 $CH_2 = C(R^1) - R^5 - O^-M^*$ (13)

(式中、R¹、R⁵およびM⁺は上述したものと同様であ る。)

 $CH_2 = C(R^1) - R^5 - C(O)O^-M^+$ (14) (式中、R¹、R¹およびM'は上述したものと同様であ る。)

一般式(13)および(14)で表されるオキシアニオ ンの前駆化合物としては以下のような化合物:

 $H_2C = CH - CH_2 - OH$, $H_2C = CH - CH$ (C H_3) -OH, $H_2C=C$ (CH_3) $-CH_2-OH$, H_2 $C = CH - (CH_2)_n - OH (nは、2~20の整数を$ 示す。)、H,C=CH-CH,-O-(CH,),-O

 $C = C (CH_3) - C (O) O - (CH_2)_2 - OH, o$ -, m-, $p-H_2C=CH-C_6H_4-CH_2-OH_3$ -, m-, $p-H_2C=CH-CH_2-C_6H_4-CH_2-$ OH, o-, m-, $p-H_2C=CH-CH_2-O-C_6$ H,-CH,-OH等のアルコール性水酸基含有化合物; $o-, m-, p-H_2C=CH-C_5H_4-OH, o-,$ m-, $p-H_2C=CH-CH_2-C_6H_4-OH_5$, o-, m-, $p-H_2C=CH-CH_2-O-C_6H_4-OH等の$ フェノール性水酸基含有化合物;H₂C=CH-C $(O) - OH, H_2C = C(CH_3) - C(O) - OH,$ $H_2C = CH - CH_2 - C(O) - OH, H_2C = CH -$ (CH₂),-C(O)-OH(nは、2~20の整数を 示す。)、H₂C=CH-(CH₂),-OC(O)-(CH₂) -C (O) -OH (m及びnは、同一又は異 なって、0~19の整数を示す。)、o-, m-, p- $H_2C = CH - C_6H_4 - C(O) - OH(O), m-,$ $p - H_2 C = C H - C H_2 - C_6 H_4 - C (O) - OH, o$ -, m-, p- H_2 C=CH- CH_2 -O- C_6H_4 -C(O) -OH, o-, m-, $p-H_2C=CH-$ (C) H_2) $_n$ - OC (O) - C₆ H_4 - C (O) - OH (n&0~13の整数を示す。)等のカルボキシル基含有化合 物:等が挙げられる。

15

【0047】上記の化合物からプロトンを引き抜き上記 一般式(13)あるいは(14)のアニオンとするため には各種の塩基性化合物が使用され、その具体例として は、前述の一般式(12)のカルバニオンを調製する際 に用いられる塩基性化合物がすべて好適に使用される。*

 $R^{14}R^{15}C(X) - R^{16} - R^{9} - C(R^{1}) = CH_{2}$ (15)

{式中、R¹、R°およびXは上述したものと同様であ 基、炭素数6~20のアリール基、炭素数7~20のア ラルキル基、または他端において相互に連結したものを 示す。R¹⁵は-C(O)O-(エステル基)、-C (O) - (ケト基)、またはo-, m-, p-フェニレ ン基を示す。}

一般式(15)で表されるアルケニル基を有する有機ハ ロゲン化物の具体例としては、XCH2C(O)O(C H_2) $CH = CH_2$ H_3CC (H) (X) C (O) O $(CH_2)_{n}CH=CH_2, (H_3C)_{2}C(X)C(O)$ $O(CH_2)$ $CH = CH_2$ $CH_3CH_2C(H)(X)$ $C(O) O(CH_2) \cap CH = CH_2$

[0051]

【化1】

(上記の各式において、Xは塩素、臭素、またはヨウ素 を示す。nは0~20の整数を示す。)

*また、反応溶媒についてもカルバニオンを調製する際に 用いられるものがすべて好適に使用される。

【0048】上記合成法[B]の中では、高い比率でア ルケニル基を導入することができることから、有機ハロ ゲン化物、またはハロゲン化スルホニル化合物等を開始 剤、遷移金属錯体を触媒として用いる原子移動ラジカル 重合法によって得られた一般式(2)で表されるハロゲ ンを少なくとも 1 個有するビニル系重合体のハロゲンを [B-d]の方法により変換することによりアルケニル 基を導入する方法が好ましい。 [B-d]の方法の中で は一般式 (14)等で表されるアルケニル基含有カルボ キシレートアニオンを反応させる方法がより好ましい。 【0049】有機ハロゲン化物、またはハロゲン化スル ホニル化合物等を開始剤、遷移金属錯体を触媒としてビ ニル系モノマーを重合する原子移動ラジカル重合法を用 いることを特徴とするビニル系重合体の製造法におい て、アルケニル基を有する有機ハロゲン化物を開始剤と して用いれば、片末端にアルケニル基を有し、他の末端 が上記一般式(2)の構造を有するビニル系重合体を得 20 ることができる。このようにして得られる重合体の停止 末端のハロゲンをアルケニル基含有置換基に変換すれ ば、両末端にアルケニル基を有するビニル系重合体を得 るととができる。その変換方法としては、既に記載した 方法を使用することができる。

【0050】アルケニル基を有する有機ハロゲン化物と しては特に制限はないが、例えば、下記一般式(15) に示す構造を有するものが例示される。

 XCH_2C (O) O (CH₂),O (CH₂),CH=C る。R¹1、R¹1は水素または炭素数1~20のアルキル 30 H₂、H₃CC(H)(X)C(O)O(CH₂) G(C H_2) $CH = CH_2$, $(H_3C)_2C(X)C(O)O$ $(CH_2)_{n}O(CH_2)_{n}CH=CH_2, CH_3CH_2C$ (H) (X) C (O) O (CH₂), O (CH₂), CH= CH_{2}

[0052]

【化2】

40

(上記各式において、Xは塩素、臭素、またはヨウ素を 示す。nは1~20の整数を、mは0~20の整数を示 す。)

o, m, $p - XCH_2 - C_6H_4 - (CH_2)_n - CH = C$ H_2 , o, m, p-CH₃C(H)(X)-C₆H₄-(C H_2) $_n - CH = CH_2$, o, m, $p - CH_3CH_2C$ (H) $(X) - C_6 H_4 - (CH_2)_n - CH = CH_2$

(上記各式において、Xは塩素、臭素、またはヨウ素を 50 示す。nは0~20の整数を示す。)

o, m, $p - X C H_2 - C_6 H_4 - (C H_2)_n - O - (C$ H_2) $-CH=CH_2$, o, m, $p-CH_3C$ (H) $(X) - C_6H_4 - (CH_2)_n - O - (CH_2)_n - CH =$ CH_2 , o, m, p- $CH_3CH_2C(H)(X)-C_6H$ $_{4}$ - (CH₂) $_{n}$ - O - (CH₂) $_{n}$ CH = CH₂

(上記各式において、Xは塩素、臭素、またはヨウ素を 示す。nは1~20の整数を表し、mは0~20の整数 を示す。)

o, m, $p - XCH_2 - C_5H_4 - O - (CH_2)_n - CH$ $= C H_2 \setminus o, m, p - C H_3 C (H) (X) - C_6 H_4 - 10$ $O-(CH_2)_n-CH=CH_2$, o, m, p-CH₃CH $_{2}C(H)(X)-C_{6}H_{4}-O-(CH_{2})_{n}-CH=C$ Η,

{式中、R¹、R³、R¹¹、R¹¹、Xは上述したものと同 様である。R¹⁷は、直接結合、-C(O)O-(エステ ル基)、-C(O)-(ケト基)、または、o-, m -, p-フェニレン基を示す。}

R°は直接結合、または炭素数1~20の2価の有機基 (1個以上のエーテル結合を含んでいても良い)である が、直接結合である場合は、ハロゲンの結合している炭 素にビニル基が結合しており、ハロゲン化アリル化物で ある。との場合は、隣接ビニル基によって炭素-ハロゲ ン結合が活性化されているので、R¹⁷としてC(O)O 基やフェニレン基等を有する必要は必ずしもなく、直接 結合であってもよい。R°が直接結合でない場合は、炭 素-ハロゲン結合を活性化するために、R¹⁷としてはC (O) O基、C(O) 基、フェニレン基が好ましい。 【0053】上記一般式(16)の化合物は、具体的に は下記の化合物を例示できる。

 $CH_2 = CHCH_2X$, $CH_2 = C(CH_3)CH_2X$, C $H_2 = CHC(H)(X)CH_3(CH_2 = C(CH_3)C$ (H) (X) CH_{3} , $CH_{2} = CHC(X)(CH_{3})_{2}$, $CH_2 = CHC (H) (X) C_2H_5, CH_2 = CHC$ (H) (X) $CH(CH_1)_2$, $CH_2 = CHC(H)$ $(X) C_6 H_5 \setminus CH_2 = CHC(H)(X) CH_2 C$ $_{6}H_{5}$, $CH_{2}=CHCH_{2}C(H)(X)-CO_{2}R$, C

 $H_2 = CH (CH_2)_2C (H) (X) - CO_2R, CH_2$ $= CH (CH_2)_3 C (H) (X) - CO_2 R, CH_2 = C$ $H(CH_2)_8C(H)(X)-CO_2R, CH_2=CHC$ $H_2C(H)(X)-C_6H_5, CH_2=CH(CH_2)_2C$ (H) $(X) - C_6 H_5$, $CH_2 = CH (CH_2)_3 C$

 $(H) (X) - C_6 H,$

(上記各式において、Xは塩素、臭素、またはヨウ素を 示す。Rは炭素数1~20のアルキル基、アリール基、 アラルキル基を示す。)

アルケニル基を有するハロゲン化スルホニル化合物は、 具体的には下記の化合物を例示できる。

 $o-, m-, p-CH_2=CH-(CH_2)_n-C_6H_4 SO_2X$, o-, m-, $p-CH_2=CH (CH_2)_n-$ 50 \mathcal{D} , 2, $6-\mathcal{P}$ EFロキシナフタレ \mathcal{D} , 2, 2, 2

* (上記各式において、Xは塩素、臭素、またはヨウ素を 表し、nは0~20の整数を示す。)

o, m, $p - XCH_2 - C_6H_4 - O - (CH_2)_n - O (CH_2)_{\bullet}-CH=CH_2$, o, m, p-CH₃C (H) $(X) - C_5 H_4 - O - (CH_2)_n - O - (CH_2)_n - C$ $H = CH_2$, o, m, $p - CH_3CH_2C$ (H) (X) - $C_6H_4-O-(CH_2)_n-O-(CH_2)_--CH=CH$

(上記の各式において、Xは塩素、臭素、またはヨウ素 を示す。nは1~20の整数を表し、mは0~20の整 数を示す。)

アルケニル基を有する有機ハロゲン化物としてはさらに 一般式(16)で示される化合物が挙げられる。

 $H_2C=C(R^1)-R^9-C(R^{14})(X)-R^{17}-R^{15}$ (16)

 $O-C_6H_4-SO_2X$

(上記各式において、Xは塩素、臭素、またはヨウ素を 示す。nは0~20の整数を示す。)

アルケニル基を有する有機ハロゲン化物、またはハロゲ ン化スルホニル化合物等を開始剤として用いると、片末 20 端がアルケニル基、他の末端が上記一般式(2)で示さ れるハロゲン末端の重合体を得ることができる。この重 合体の一般式(2)で表されるハロゲンを置換できる、 同一または異なった官能基を合計2個以上有する化合物 を用いて、ハロゲン末端どうしをカップリングさせるこ とによっても、末端にアルケニル基を有するビニル系重 合体を得ることができる。

【0054】末端ハロゲンを置換できる、同一または異 なった官能基を合計2個以上有するものとしては特に制 限はないが、ポリオール、ポリアミン、ポリカルボン

30 酸、ポリチオール、およびそれらの塩、アルカリ金属硫 化物等が好ましい。これら化合物の具体例としては下記 の化合物を例示できる。

【0055】エチレングリコール、1,2-プロパンジ オール、1,3-プロパンジオール、2-メチル-1, 3-プロパンジオール、2,2-ジメチルー1,3-プ ロバンジオール、1,4-ブタンジオール、1,3-ブ タンジオール、1,2ーブタンジオール、2,3ーブタ ンジオール、ピナコール、1,5-ペンタンジオール、 1,4-ペンタンジオール、2,4-ペンタンジオー ル、1,6-ヘキサンジオール、1,7-ヘプタンジオ

ール、1,8-オクタンジオール、1,9-ノナンジオ ール、1,10-デカンジオール、1,12-ドデカン ジオール、1,2-シクロペンタンジオール、1,3-シクロペンタンジオール、1,2-シクロヘキサンジオ ール、1,3-シクロヘキサンジオール、1,4-シク ロヘキサンジオール、グリセロール、1,2,4-ブタ ントリオール、カテコール、レゾルシノール、ヒドロキ ノン、1,2-ジヒドロキシナフタレン、1,3-ジヒ ドロキシナフタレン、1,5-ジヒドロキシナフタレ

19

ェノール、4,4'ービフェノール、ビス(4ーヒドロ キシフェニル)メタン、4,4'-イソプロピリデンフ ェノール、3、3'ー(エチレンジオキシ)ジフェノー ル、 α 、 α ' -ジヒドロキシーρ -キシレン、1、1、 1-トリス(4-ヒドロキシフェニル)エタン、ピロガ ロール、1,2,4-ベンゼントリオール等のポリオー ル;および、上記ポリオール化合物のアルカリ金属塩; エチレンジアミン、1,3-ジアミノプロパン、1,2 ージアミノプロパン、1,4ージアミノブタン、1,2 -ジアミノ-2-メチルプロパン、1,5-ジアミノペ 10ンタン、2,2ージメチルー1,3ープロバンジアミ ン、1,6-ヘキサンジアミン、1,7-ヘプタンジア ミン、1,8-オクタンジアミン、1,9-ジアミノノ ナン、1,10-ジアミノデカン、1,12-ジアミノ ドデカン、4,4'ーメチレンビス(シクロヘキシルア ミン)、1,2-ジアミノシクロヘキサン、1,3-ジ アミノシクロヘキサン、1,4-ジアミノシクロヘキサ ン、1,2-フェニレンジアミン、1,3-フェニレン ジアミン、1, $4-フェニレンジアミン、<math>\alpha$, α' -ジ アミン化合物のアルカリ金属塩;シュウ酸、マロン酸、 メチルマロン酸、ジメチルマロン酸、コハク酸、メチル コハク酸、グルタル酸、アジピン酸、1,7-ヘプタン ジカルボン酸、1,8-オクタンジカルボン酸、1,9 - ノナンジカルボン酸、1,10-デカンジカルボン 酸、1,11-ウンデカンジカルボン酸、1,12-ド デカンジカルボン酸、1.2-シクロペンタンジカルボ ン酸、1,2-シクロヘキサンジカルボン酸、1,3-シクロヘキサンジカルボン酸、1,4-シクロヘキサン ジカルボン酸、1, 3, 5-シクロヘキサントリカルボ 30 法。 ン酸、フタル酸、イソフタル酸、テレフタル酸、1, 2, 3-ベンゼントリカルボン酸、1, 2, 4, 5-ベ ンゼンテトラカルボン酸等のポリカルボン酸;および上 記ポリカルボン酸のアルカリ金属塩;1,2-エタンジ チオール、1、3-プロパンジチオール、1、4-ブタ ンジチオール、2,3ーブタンジチオール、1,5ーペ ンタンジチオール、1,6-ヘキサンジチオール、1, **7** − ヘプタンジチオール、1,8 − オクタンジチオー ル、1,9-ノナンジチオール、2-メルカプトエチル エーテル、p-キシレン $-\alpha$, α' -ジチオール、1, 2-ベンゼンジチオール、1,3-ベンゼンジチオー ル、1,4-ベンゼンジチオール、等のポリチオール; および、上記ポリチオール化合物のアルカリ金属塩;硫 化リチウム、硫化ナトリウム、硫化カリウム。

【0056】上記のポリオール、ポリアミン、ポリカル ボン酸、ポリチオールを用いる際は、置換反応を促進さ せるために、塩基性化合物が併用され、その具体例とし ては、既に例示したものが挙げられる。

【0057】上記合成法[C]の水酸基を少なくとも1 個有するビニル系重合体を用いて、この水酸基をアルケ 50 上記一般式(18)に示される化合物としては特に限定

ニル基含有官能基に置換する方法としては特に限定され ないが、具体的には次に述べる [C-a] ~ [C-d] の方法などを挙げることができる。

【0058】なお、上記の水酸基を少なくとも1個有す るビニル系重合体は、後述する [D-a]~ [D-f] の方法により得ることができる。

【0059】 [C – a] 水酸基を少なくとも 1 個有する ビニル系重合体の水酸基に、水酸化ナトリウム、ナトリ ウムメトキシド等の塩基を作用させた後に、塩化アリル のようなアルケニル基含有ハロゲン化物と反応させる方 法。

【0060】 [C-b] 水酸基を少なくとも1個有する ビニル系重合体とアリルイソシアネート等のアルケニル 基含有イソシアネート化合物とを反応させる方法。

【0061】[C-c]ピリジン等の塩基存在下、水酸 基を少なくとも1個有するビニル系重合体を(メタ)ア クリル酸クロリド等のアルケニル基含有酸ハロゲン化物 と反応させる方法。

【0062】[C-d]酸触媒の存在下、水酸基を少な アミノーp-キシレン等のポリアミン;および上記ポリ 20 くとも1個有するビニル系重合体とアクリル酸等のアル ケニル基含有カルボン酸とを反応させる方法。

> 【0063】[C]の方法で用いる水酸基を少なくとも 1個有するビニル系重合体の製造方法は以下に示す [D -a]~[D-f]のような方法が例示されるが、これ らの方法に限定されるものではない。

> 【0064】[D-a]リビングラジカル重合によりビ ニル系重合体を合成する際に、下記一般式(17)等で 表される一分子中に重合性のアルケニル基および水酸基 を併せ持つ化合物を第2のモノマーとして反応させる方

 $H_2C = C(R^1) - R^8 - R^9 - OH(17)$ (式中、R¹、R゚およびR゚は上述したものと同様であ る。)

なお、一分子中に重合性のアルケニル基および水酸基を 併せ持つ化合物を反応させる時期に制限はないが、特に ゴム的な性質を期待する場合には重合反応の終期あるい は所定のモノマーの反応終了後に、第2のモノマーとし て反応させるのが好ましい。

【0065】[D-b]リビングラジカル重合によりビ 40 ニル系重合体を合成する際に、重合反応の終期あるいは 所定のモノマーの反応終了後に、第2のモノマーとし て、一分子中に重合性の低いアルケニル基および水酸基 を有する化合物を反応させる方法。

【0066】とのような化合物としては特に限定されな いが、一般式(18)に示される化合物等が挙げられ る。

 $H_2C = C(R^1) - R^{10} - OH(18)$ (式中、R¹およびR¹゚は上述したものと同様であ る。)

(12)

22

されないが、入手が容易であるということから、10-ウンデセノール、5-ヘキセノール、アリルアルコール のようなアルケニルアルコールが好ましい。

21

【0067】 [D-c]特開平4-132706号公報などに開示されるような方法で、原子移動ラジカル重合により得られる一般式(2)で表される炭素-ハロゲン結合を少なくとも1個に有するビニル系重合体のハロゲンを、加水分解あるいは水酸基含有化合物と反応させるとにより、末端に水酸基を導入する方法。

【0068】 [D-d] 原子移動ラジカル重合により得られる一般式(2)で表される炭素-ハロゲン結合を少なくとも1個有するビニル系重合体に、一般式(19) に挙げられるような水酸基を有する安定化カルバニオンを反応させてハロゲンを置換する方法。

M⁺C⁻(R⁵)(R')-R'-OH (19) (式中、R'、R'およびR'は上述したものと同様である。)

[D-e]原子移動ラジカル重合により得られる一般式(2)で表される炭素-ハロゲン結合を少なくとも1個有するビニル系重合体に、例えば亜鉛のような金属単体 20あるいは有機金属化合物を作用させてエノレートアニオンを調製し、しかる後にアルデヒド類、又はケトン類を反応させる方法。

【0069】 [D-f] 一般式(2)で表されるハロゲンを少なくとも1個有するビニル系重合体に、下記一般式(20)等で表される水酸基含有オキシアニオン又は下記一般式(21)等で表される水酸基含有カルボキシレートアニオンを反応させて、上記ハロゲンを水酸基含有置換基に置換する方法。

 $HO-R^5-O^-M^+$ (20)

(式中、R'およびM'は上述したものと同様である。) HO-R'-C(O)O-M' (21)

(式中、R'およびM'は上述したものと同様である。) 本発明では [D-a]~[D-b]のような水酸基を導入する方法にハロゲンが直接関与しない場合、制御がより容易である点から [D-b]の方法がさらに好ましい。

【0070】また [D-c]~ [D-f]のような一般式(2)で表される炭素-ハロゲン結合を少なくとも1個有するビニル系重合体のハロゲンを変換することにより水酸基を導入する場合は、制御がより容易である点から[D-f]の方法がさらに好ましい。

[(B)成分のヒドロシリル基含有化合物について]

(B) 成分のヒドロシリル基含有化合物としては特に制限はなく、各種のものを用いることができる。すなわち、一般式(22)または(23)で表される鎖状ポリシロキサン;

 R^{18} , SiO-[Si(R^{18}),O],-[Si(H) (R^{19})O],-[Si(R^{19})(R^{20})O],-SiR R^{18} , (22) HR^{18} , SiO-[Si(R^{18}),O],-[Si(H) (R^{19})O],-[Si(R^{19})(R^{20})O],-SiR 18 , H (23)

(式中、R¹⁸およびR¹⁹は炭素数 $1\sim6$ のアルキル基、または、フェニル基、R²⁰は炭素数 $1\sim1$ 0のアルキル基またはアラルキル基を示す。 a は $0\leq a\leq 1$ 00、b は $2\leq b\leq 1$ 00、c は $0\leq c\leq 1$ 00を満たす整数を示す。)

一般式(24)で表される環状シロキサン;

[0071]

[化3]

(式中、R²¹およびR²²は炭素数 $1\sim 6$ のアルキル基、または、フェニル基、R²³は炭素数 $1\sim 1$ ののアルキル基またはアラルキル基を示す。 dは $0 \le d \le 8$ 、 e は $2 \le e \le 1$ 0、 f は $0 \le f \le 8$ の整数を表し、かつ $3 \le d$ + $e+f \le 1$ 0 を満たす。)等の化合物を用いることができる。

【0072】これらは単独で用いても2種以上を混合して用いてもかまわない。これらのシロキサンの中でも(メタ)アクリル系重合体との相溶性の観点から、フェニル基を有する下記一般式(25)、(26)で表される鎖状シロキサンや、一般式(27)、(28)で表される環状シロキサンが好ましい。

(CH₃),SiO-[Si(H)(CH₃)O]₄-[S i(C₆H₅)₂O]_h-Si(CH₃), (25) 30 (CH₃),SiO-[Si(H)(CH₃)O]₄-[S i(CH₃){CH₂C(H)(R²⁴)C₆H₅}O]_h-Si(CH₃), (26)

(式中、R''は水素またはメチル基を示す。gは2 $\leq g$ ≤ 100 、hは0 $\leq h \leq 100$ の整数を示す。 C_6H_5 はフェニル基を示す。)

[0073]

【化4】

$$\begin{array}{cccc}
H & C_6H_5 \\
\hline
(SiO)_i (SiO)_j & (27) \\
CH_3 & C_6H_5
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|cccc}
H & CH_3 \\
\hline
(SiO)_{\Gamma}(SiO)_{j} & \\
CH_3 & CH_2CHC_6H_5 \\
\hline
R^{24}
\end{array}$$
(28)

50

24

(式中、R²⁴は水素、またはメチル基を示す。 i は2 \leq $i \leq 10$ 、j は0 \leq $j \leq 8$ 、かつ3 \leq $i+j \leq 10$ を満たす整数を示す。C₈H₈はフェニル基を示す。)

23

(B) 成分の少なくとも1個のヒドロシリル基を有する 化合物としてはさらに、分子中に2個以上のアルケニル 基を有する低分子化合物に対し、一般式(22)から

(28) に表されるヒドロシリル基含有化合物を、反応後にも一部のヒドロシリル基が残るようにして付加反応させて得られる化合物を用いることもできる。分子中に2個以上のアルケニル基を有する化合物としては、各種のものを用いることができる。例示するならば、1,4ーペンタジエン、1,5ーヘキサジエン、1,6ーヘプタジエン、1,7ーオクタジエン、1,8ーノナジエン、1,9ーデカジエン等の炭化水素系化合物、O,O'ージアリルビスフェノールA、3,3'ージアリル*

* ビスフェノールA等のエーテル系化合物、ジアリルフタレート、ジアリルイソフタレート、トリアリルトリメリテート、テトラアリルピロメリテート等のエステル系化合物、ジエチレングリコールジアリルカーボネート等のカーボネート系化合物が挙げられる。

【0074】上記一般式(22)から(28)に示した 過剰量のヒドロシリル基含有化合物に対し、ヒドロシリ ル化触媒の存在下、上に挙げたアルケニル基含有化合物 をゆっくり滴下することにより該化合物を得ることがで 10 きる。このような化合物のうち、原料の入手容易性、過 剰に用いたシロキサンの除去のしやすさ、さらには

(A) 成分の重合体への相溶性を考慮して、下記のもの が好ましい。

[0075] [化5]

$$\begin{array}{c|c} H \ CH_3 \\ \hline (OSi)_n - O \\ Si \ CH_3 \\ \hline (CH_2)_m \ H_3C \\ \hline \end{array}$$

$$\begin{array}{c|c} H \ CH_3 \\ \hline \ (OSi)_n - O \\ \hline \ Si \\ \hline \ O - \left(SiO \right)_n \\ \hline \ H_3C \\ \hline \end{array}$$

(n は2 ~4 の整数、mは5 ~1 0 の整数)

[硬化物の作成方法] 重合体(A)と硬化剤(B)は任 40 意の割合で混合するととができるが、硬化性の面から、アルケニル基とヒドロシリル基のモル比が5~0.2の範囲にあるととが好ましく、さらに、2.5~0.4であることが特に好ましい。モル比が5以上になると硬化が不十分でべとつきのある強度の小さい硬化物しか得られず、また、0.2より小さいと、硬化後も硬化物中に活性なヒドロシリル基が大量に残るので、クラック、ボイドが発生し、均一で強度のある硬化物が得られない。【0076】重合体(A)と硬化剤(B)との硬化反応は、2成分を混合して加熱することにより進行するが、50

40 反応をより迅速に進めるために、ヒドロシリル化触媒を添加することができる。このようなヒドロシリル化触媒としては特に限定されず、例えば、有機過酸化物やアゾ化合物等のラジカル開始剤、および遷移金属触媒が挙げられる。

ルオキシ)イソプロピルベンゼンのようなジアルキルペ ルオキシド、ベンゾイルペルオキシド、p-クロロベン ゾイルペルオキシド、m-クロロベンゾイルペルオキシ ド、2、4-ジクロロベンゾイルペルオキシド、ラウロ イルペルオキシドのようなジアシルペルオキシド、過安 息香酸-t-ブチルのような過酸エステル、過ジ炭酸ジ イソプロピル、過ジ炭酸ジー2-エチルヘキシルのよう なペルオキシジカーボネート、1,1ージ(t-ブチル ペルオキシ)シクロヘキサン、1,1-ジ(t-ブチル ベルオキシ)-3, 3, 5-トリメチルシクロヘキサン 10 のようなペルオキシケタール等を挙げることができる。 【0078】また、遷移金属触媒としても特に限定され ず、例えば、白金単体、アルミナ、シリカ、カーボンブ ラック等の担体に白金固体を分散させたもの、塩化白金 酸、塩化白金酸とアルコール、アルデヒド、ケトン等と の錯体、白金ーオレフィン錯体、白金(0)ージビニル テトラメチルジシロキサン錯体が挙げられる。白金化合 物以外の触媒の例としては、RhCl(PPh,),R hCl₃, RuCl₃, IrCl₃, FeCl₃, AlCl 3, PdCl₂・H₂O, NiCl₂, TiCl₄等が挙げ られる。これらの触媒は単独で用いてもよく、2種類以 上を併用してもかまわない。触媒量としては特に制限は ないが、(A)成分のアルケニル基1molに対し、1 O⁻¹~1 O⁻゚m o l の範囲で用いるのが良く、好ましく は10⁻³~10⁻⁶molの範囲で用いるのがよい。10 -*molより少ないと硬化が十分に進行しない。またヒ ドロシリル化触媒は高価であるので10⁻¹mo1以上用 いないのが好ましい。

25

【0079】本発明の成形用硬化性組成物には、物性を 調整するために各種の添加剤、例えば、老化防止材、充 30 填材、可塑剤、物性調整剤、貯蔵安定性改良剤などを配 合してもよい。

【0080】ビニル系重合体は本来、耐久性に優れた重合体であるので、老化防止剤は必ずしも必要ではないが、従来公知の酸化防止剤、紫外線吸収剤を適宜用いるとができる。

【0081】配合できる充填材としては、特に限定されず、例えば、微粉末シリカ、炭酸カルシウム、クレー、タルク、酸化チタン、亜鉛華、珪藻土、硫酸バリウム、カーボンブラックなどが挙げられる。なかでも粘度と物性のバランスから微粉末シリカが好ましい。水分が多く含まれると硬化反応時に副反応がおこつ可能性があるため、無水シリカがさらに好ましい。無水シリカの表面を疎水処理したものが、成形に適した流動性を発現しやすいため特に好ましい。

【0082】可塑剤としては物性の調整、性状の調節等の目的により、ジブチルフタレート、ジへプチルフタレート、ジ、プチルフタレート、ジ(2-エチルへキシル)フタレート、ブチルベンジルフタレート等のフタル酸エステル類;ジオクチルアジペート、ジオクチルセバケート等の非芳香族二塩基 50

酸エステル類;ジエチレングリコールジベンゾエート、トリエチレングリコールジベンゾエート等のポリアルキレングリコールのエステル類;トリクレジルホスフェート、トリブチルホスフェート等のリン酸エステル類;塩化パラフィン類;アルキルジフェニル、部分水添ターフェニル等の炭化水素系油等を単独、または2種以上混合して使用することができるが、必ずしも必要とするものではない。なおこれら可塑剤は、重合体製造時に配合することも可能である。

【0083】配合できる貯蔵安定性改良剤は、本組成物の貯蔵時の増粘および貯蔵後の硬化速度の著しい変化を抑えることができるものであれば特に限定されず、例えば、ベンゾチアゾール、ジメチルマレート等が挙げられる。

【0084】硬化条件については特に制限はないが、一般に0 $^{\circ}$ $^{\circ}$

0 【0085】本発明の成形用硬化性組成物の成形方法としては、特に限定されず、一般に使用されている各種の成形方法を用いることができる。例えば、注型成形、圧縮成形、トランファー成形、射出成形、押し出し成形、回転成形、中空成形、熱成形などが挙げられる。特に自動化、連続化が可能で、生産性に優れるという観点から射出成形によるものが好ましい。

【0086】本発明の成形用硬化性組成物から得られた 成形体は、ゴム弾性を示す成形体としてはガスケット、 バッキン類を中心に広く使用することができる。例えば 自動車分野ではボディ部品として、気密保持のためのシ ール材、ガラスの振動防止材、車体部位の防振材、特に ウインドシールガスケット、ドアガラス用ガスケットに 使用することができる。シャーシ部品として、防振、防 音用のエンジンおよびサスペンジョンゴム、特にエンジ ンマウントラバーに使用することができる。エンジン部 品としては、冷却用、燃料供給用、排気制御用などのホ ース類、エンジンオイル用シール材などに使用すること ができる。また、排ガス清浄装置部品、ブレーキ部品に も使用できる。家電分野では、パッキン、〇リング、ベ ルトなどに使用できる。具体的には、照明器具用の飾り 類、防水パッキン類、防振ゴム類、防虫パッキン類、ク リーナ用の防振・吸音と空気シール材、電気温水器用の 防滴カバー、防水バッキン、ヒータ部バッキン、電極部 パッキン、安全弁ダイアフラム、酒かん器用のホース 類、防水パッキン、電磁弁、スチームオーブンレンジ及 びジャー炊飯器用の防水パッキン、給水タンクパッキ ン、吸水バルブ、水受けパッキン、接続ホース、ベル ト、保温ヒータ部パッキン、蒸気吹き出し口シールな ど、燃焼機器用のオイルパッキン、〇リング、ドレイン パッキン、加圧チューブ、送風チューブ、送・吸気パッ

キン、防振ゴム、給油口パッキン、油量計パッキン、送 油管、ダイアフラム弁、送気管など、音響機器用のスピ ーカーガスケット、スピーカーエッジ、ターンテーブル シート、ベルト、プーリー等が挙げられる。建築分野で は、構造用ガスケット(ジッパーガスケット)、空気膜 構造屋根材、防水材、定形シーリング材、防振材、防音 材、セッティングブロック、摺動材等に使用できる。ス ポーツ分野では、スポーツ床として全天候型舗装材、体 育館床等、スポーツシューズとして靴底材、中底材等、 球技用ボールとしてゴルフボール等に使用できる。防振 ゴム分野では、自動車用防振ゴム、鉄道車両用防振ゴ ム、航空機用防振ゴム、防舷材等に使用できる。海洋・ 土木分野では、構造用材料として、ゴム伸縮継手、支 承、止水板、防水シート、ラバーダム、弾性舗装、防振 パット、防護体等、工事副材料としてゴム型枠、ゴムバ ッカー、ゴムスカート、スポンジマット、モルタルホー ス、モルタルストレーナ等、工事補助材料としてゴムシ ート類、エアホース等、安全対策商品としてゴムブイ、 消波材等、環境保全商品としてオイルフェンス、シルト フェンス、防汚材、マリンホース、ドレッジングホー ス、オイルスキマー等に使用できる。その他、板ゴム、 マット、フォーム板等にも使用できる。

27

[0087]

【実施例】以下に、本発明の具体的な実施例を比較例と 併せて説明するが、本発明は、下記実施例に限定される ものではない。

【0088】下記実施例および比較例中「部」および 「%」は、それぞれ「重量部」および「重量%」を表

【0089】下記実施例中、「数平均分子量」および 「分子量分布(重量平均分子量と数平均分子量の比)」 は、ゲルパーミエーションクロマトグラフィー(GP C)を用いた標準ポリスチレン換算法により算出した。 ただし、GPCカラムとしてポリスチレン架橋ゲルを充 填したもの(shodex GPC K-804;昭和 電工(株)製)、GPC溶媒としてクロロホルムを用い た。

(製造例1) 還流管および攪拌機付きの10 Lのセパラ ブルフラスコに、CuBr (36.02g、0.251 lmol)を仕込み、反応容器内を窒素置換した。アセ **、トニトリル(618mL)を加え、オイルバス中70℃** で15分間攪拌した。とれにアクリル酸ブチル(360 ml、2.51mol)、アクリル酸エチル (500m L、4.62mo1)、アクリル酸2-メトキシエチル (375mL、2.91mol)、2、5-ジブロモア ジピン酸ジエチル (150.68g、0.419mo 1)、ペンタメチルジエチレントリアミン(2.18m L、1.81g、10.46mmol)(これ以降トリ アミンと表す)を加え、反応を開始した。70℃で加熱 攪拌しながら、アクリル酸ブチル(1440mL)、ア 50 0g、分子中に平均5個のヒドロシリル基と平均5個の

クリル酸エチル (2002mL)、アクリル酸2-メト キシエチル(1498mL)を210分かけて連続的に 滴下した。モノマーの滴下途中にトリアミン(7.63) mL、6.33g、36.5mmol)を追加した。反 応開始より330分経過後に1,7-オクタジエン(1 236mL、922g、8.37mol)、トリアミン (26. 16mL, 21. 71g, 0. 125mol) を加え、引き続き70℃で250分加熱攪拌した。

28

【0090】反応混合物をトルエンで希釈し、活性アル ミナカラムを通した後、揮発分を減圧留去することによ りアルケニル基末端共重合体{アルケニル末端ポリ(ア クリル酸プチル、アクリル酸エチル、アクリル酸メトキ シエチル) の共重合体:共重合体[1]}を得た。共重 合体[1]の数平均分子量は19600、分子量分布は 1.24であった。

【0091】還流管付5Lセパラブルフラスコに、共重 合体[1] (1.90kg)、酢酸カリウム(98.2 g)、N, N-ジメチル酢酸アミド(1.9L)を仕込 み、窒素気流下70℃で9時間加熱攪拌した。加熱減圧 20 下でN, N-ジメチル酢酸アミドを除去した後、トルエ ンで希釈した。トルエンに不溶な固体分(KBrおよび 余剰な安息香酸カリウム)を活性アルミナカラムで濾過 した。ろ液の揮発分を減圧留去することにより共重合体 [2]を得た。

【0092】還流管付5Lセパラブルフラスコに、共重 合体[2] (0.8kg)、珪酸アルミ(177g、協 和化学製、キョーワード700PEL)、トルエン

(3.2L)を仕込み、窒素気流下100℃で3時間加 熱欄拌した。珪酸アルミを濾過により除去した後、ろ液 30 のトルエンを減圧留去することによりビニル基末端共重 合体(共重合体[3])を得た。得られた共重合体の数 平均分子量はGPC測定(ボリスチレン換算)により2 0300、分子量分布は1.31であった。共重合体1 分子当たりに導入された平均のビニル基の数を1H N MR分析により求めたところ、約2.7個であった。

(実施例1)製造例1で得られた共重合体[3]100 gと、分子中に平均5個のヒドロシリル基と平均5個の α-メチルスチレン基を含有する鎖状シロキサン6.9 gおよび0価白金の1, 1, 3, 3-テトラメチルー 1,3-ジビニルジシロキサン錯体2.14mlとを室 温にて手混ぜし、脱泡した。との混合物は室温で充分な 流動性を示した。この混合物を型枠に流し込み、150 ℃で硬化養生させたところ、10分で充分な硬化物が得 られた。なお、共重合体のビニル基に対して、鎖状シロ キサンの使用量はヒドロシリル基のモル比で1.8当 量、白金触媒の使用量はモル比で1.5×10⁻¹当量と した。

(実施例2)製造例1で得られた共重合体[3]100 gと、アエロジル (R-974:日本アエロジル製) 2

30

α-メチルスチレン基を含有する鎖状シロキサン6.9 gおよび0価白金の1,1,3,3-テトラメチル-1. 3-ジビニルジシロキサン錯体2. 34mlとを室 温にて手混ぜし、脱泡した。との混合物は室温で充分な 流動性を示した。この混合物をカートリッジに詰めた 後、カートリッジから一定形状の型枠に押出した。50 ℃で10分静置したところ、セルフレベリングした。こ れを150℃で硬化養生させたところ、そのままの形状 を保ちながら、10分で充分な硬化物が得られた。な お、共重合体のビニル基に対して、鎖状シロキサンの使 10 用量はヒドロシリル基のモル比で1.8当量、白金触媒 の使用量はモル比で2×10⁻¹当量とした。

29

(比較例1)末端がアルケニル化された分子量約1万の ポリオキシプロピレングリコール100gと、分子中に* *平均5個のヒドロシリル基と平均5個のαーメチルスチ レン基を含有する鎖状シロキサン6.9gおよび0価白 金の1, 1, 3, 3-テトラメチル-1, 3-ジビニル ジシロキサン錯体0.64m1とを室温にて混練し、脱 泡した。150℃で硬化養生させたところ、10分で充 分な硬化物が得られた。なお、重合体のビニル基に対し て、鎖状シロキサンの使用量はヒドロシリル基のモル比 で1.5当量、白金触媒の使用量はモル比で5.0×1 0-3当量とした。

【0093】実施例1~実施例2と比較例1で作製した 硬化物の硬度(JIS A)、耐油性(JIS K 6 820)の結果を表1に示した。

[0094]

【表1】

	硬度	耐油性(重量增分:%)			
	灰皮	室温×70h	150℃×70h		
実施例1のアルケニル末端ポリ(アクリル酸プチル、 エチル、メトキシエチル)共重合体単独硬化物	1 5	0.3	2		
実施例2のアルケニル末端ポリ(アクリル酸プチル。 エチル、 メトキシエチル)共重合体配合硬化物	2 6	0.3	2		
比較例1のアルケニル末端 ポリプロピレンク゚リコール単独硬化物	2 4	1 9	130		

% [0095] 実施例1~実施例2と比較例1で作製した硬化物の硬化 養生後の機械物性を表2に示した。

【表2】 Ж

	M 50 (MPa)	M100 (MPa)	Tmax Offa)	E _b (%)
実施例1のアルケニル末端ポリ(アクリル微プチ ル、エチル、メトキシエチル)共電合体単独硬化物	0. 13	0.23	0. 54	220
実施例2のアルケニル末端ポリ(アクリル酸プチ ル、エチル、メトキシエチル)共業合体配合硬化物	0. 23	0.51	3. 61	380
比較例1のアルトニル末端 ボリブロビレングリュール単独硬化物	0. 37	0.56	0. 57	100

実施例1~実施例2と比較例1で作製した硬化物の硬化 ★示した。 [0096] 養生後の圧縮永久歪み特性(JIS K 6262、た だし試験条件は150℃、72時間とした。)を表3に★ 【表3】

	圧縮永久歪み (%)
実施例1のアルケニル末端ポリ(アクリル酸プテル、 エチル、メトキシエチル)共重合体単独硬化物	1 5
実施例2のアオケニル末端ポリ(アクリル酸プテル、 エチル、メトキシエチル)共重合体配合硬化物	4 0
比較例 1 のアルケニル末端 ポリプロピレンク゚リコール単独硬化物	- (原形 留めず)

[0097]

【発明の効果】本発明の成形用硬化性組成物は、液状の 状態で充填材等の配合剤を混練することができることに

より加工性に優れ、かつ硬化性に優れるので短時間で成 形可能である。また、これを硬化させてなる成形体は充 分な機械特性、耐熱性および耐油性を有する。

フロントページの続き

(51)Int.Cl.⁷

識別記号

FΙ

テーマコート' (参考)

C 0 8 L 83/05 // C 0 8 G 77/12 C 0 8 L 83/05 C 0 8 G 77/12

(72)発明者 中川 佳樹

兵庫県神戸市兵庫区吉田町1-2-80鐘淵 化学工業株式会社機能性材料RDセンター 神戸研究所内